



Changing the course of cancer treatment



2024

BOKSLUTSKOMMUNIKÉ

Januari – december

# Väsentliga händelser Q4 2024

- » Nettoomsättning för perioden uppgick till - (-) TSEK
- » Resultatet för perioden uppgick till -31 515 (-41 165) TSEK
- » Resultat per aktie före och efter utspädning uppgick till -0,63 (-0,95\*) SEK
- » Kassan förväntas räcka till början av 2026 jämfört med tidigare prognos till Q4 2025
- » Mendus presenterade prekliniska data som stöder kombinationen av bolagets intratumorala immunaktiverare ilixadencel med immuncheckpoint-hämmaren avelumab vid the 39th annual meeting of the Society for Immunotherapy of Cancer (SITC).
- » Mendus meddelade att ledamöterna i valberedningen inför årsstämman 2025 hade utsetts. Valberedningen består av Erik Esveld, utsedd av Van Herk Investments B.V, Karl Elmqvist, utsedd av Flerie Invest AB, och Mats Andersson, utsedd av Holger Blomstrands Byggnads AB.
- » Mendus presenterade positiva överlevnadsdata från den pågående fas 2-studien ADVANCE II vid konferensen ASH 2024. Resultaten visade att majoriteten av AML-patienterna som behandlats med vididencel fortfarande är vid liv och sjukdomsfria vid långtidsuppföljning med en medianuppföljningstid på 41,8 månader.
- » Mendus presenterade också två prekliniska abstracts under ASH-konferensen. Det första abstractet visade

synergier mellan vididencel och kombinationen av venetoclax och azacitidin, två huvudläkemedel vid behandling av AML, där venetoclax har en direkt synergistisk effekt på vididencels verkningsmekanism. Det andra abstractet stöder den potentiella användningen av vididencel för behandling av kronisk myeloisk leukemi (KML).

- » Mendus rapporterade positiva topline-data från den kliniska fas 1-studien ALISON med vididencel i äggstockscancer. Resultaten bekräftade att vididencel stimulerar immunsvaret mot antigener från äggstockscancer, vilket kan utgöra en potentiell grund för ett effektivt antitumörsvaret, samt den starka säkerhetsprofilen för vididencel.
- » Mendus meddelade att Institut Bergonié inte längre hade möjlighet att utvärdera Mendus intratumorala immunaktiverare ilixadencel i mjukdelssarkom som en del av REGOMUNE-studien, eftersom finansieringen av studien från tredje part hade avslutats.

## Väsentliga händelser efter rapportperiodens utgång

- » Mendus meddelade en sammanfattning av den regulatoriska återkoppling som bolaget erhållit från FDA och EMA under fjärde kvartalet 2024. Myndigheternas feedback stöder förberedelserna för en registreringsgrundande studie med vididencel vid AML.

## Finansiellt sammandrag koncernen

Belopp i TSEK	2024	2023	2024	2023
	Okt - Dec	Okt - Dec	Jan - Dec	Jan - Dec
Nettoomsättning	-	-	-	-
Rörelseresultat	-34 654	-42 720	-130 655	-100 650
Periodens resultat	-31 515	-41 165	-128 399	-101 619
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK) *	-0,63	-0,95	-2,64	-4,39
Likvida medel	101 905	120 782	101 905	120 782
Eget kapital	645 149	704 727	645 149	704 727
Antal anställda	28	27	28	30

\* Jämförelsetalen omräknade med hänsyn till omvänd splitt, 20:1



# Förberedelserna för registreringsgrundande studier med vididencel i AML fortskrider enligt plan



## Mendus-teamets hårda arbete med att utveckla bolagets ledande produkt vididencel inom akut myeloisk leukemi (AML) har fortsatt att ge resultat under fjärde kvartalet 2024

I december presenterade vi på ASH-konferensen positiva uppdaterade överlevnadsdata från den pågående fas 2-studien ADVANCE II som visade att majoriteten av de behandlade patienterna fortfarande var vid liv efter 41,8 månaders medianuppföljning. Under fjärde kvartalet erhöll vi också positiv feedback från EMA och FDA som bekräftade våra förberedelser inför registreringsstudien. Vi har framgångsrikt avancerat vår tillverkningsallians för storskalig produktion av vididencel. Framstegen under kvartalet håller oss på rätt spår för att kunna vara redo för registreringsgrundande studier med vididencel i AML som vårt huvudprogram under andra halvåret 2025.

AML är en aggressiv form av blodcancer som årligen drabbar cirka 50 000 personer bara i Europa och USA och 145 000 personer globalt. Det är en mycket dödlig sjukdom med en 5-årsöverlevnad på cirka 30%. Den enda potentiellt botande behandlingen för AML är en hematopoetisk stamcellstransplantation (HSCT) efter framgångsrik kemoterapi, men detta är inte tillgängligt för majoriteten av patienterna. I fas 2-studien ADVANCE II behandlades AML-patienter som var i fullständig remission efter högintensiv kemoterapi med vididencel. Alla patienter hade mätbar kvarvarande sjukdom (MRD), vilket är förknippat med en ökad risk för återfall i sjuk-

domen och dålig total överlevnad. Mendus presenterade uppdaterade överlevnadsdata från ADVANCE II-studien under konferensen American Society of Hematology (ASH) i december förra året. Data visade att majoriteten (13/20) av patienterna som behandlats med vididencel var vid liv vid en medianuppföljning på 41,8 månader. Immunologiska analyser av patientprover som samlats in visade att varaktigt klinisk remission var förknippad med breda immunsvar som upptäcktes efter behandling med vididencel, vilket bekräftar produktens verkningsmekanism som en aktiv immunterapi vid AML.

De positiva uppdaterade fas 2-överlevnadsdata som presenterades vid ASH stöder våra pågående förberedelser för registreringsstudier med vididencel i AML. Under fjärde kvartalet fick Mendus återkoppling på sitt utvecklingsprogram för vididencel vid ett så kallat End-of-Phase 2-möte med amerikanska Food and Drug Administration (FDA) och ett Scientific Advice Meeting med Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA). Återkopplingen från båda myndigheterna stödde den studiedesign, patientpopulation, referensbehandling, primära och sekundära effektmått samt strategi för statistisk analys som föreslagits av Mendus. Myndigheterna var också överens om de utvecklingssteg som Mendus tagit för att etablera storskalig

tillverkning av vididencel. För att stödja klinisk utveckling i sen fas och framtida kommersialisering har Mendus ingått ett storskaligt tillverknings-samarbete med NorthX Biologics, en specialiserad kontraktstillverkare. Samarbetet är på rätt spår med flera på varandra följande storskaliga produktionskörningar som framgångsrikt har slutförts. Produktion av material av klinisk kvalitet förväntas andra halvåret 2025.

Utöver att förbereda för registreringsgrundande studier med vididencel som underhållsbehandling efter kemoterapi för MRD-positiva patienter AML-patienter, siktar Mendus på att bredda potentialen för vididencel genom att utöka den kliniska utvecklingen. Vi fortsätter att arbeta med Australasian Leukaemia and Lymphoma Group (ALLG) för att studera vididencel i kombination med oralt azacitidin, för närvarande den enda godkända underhållsbehandlingen av AML, för både MRD-positiva och MRD-negativa patienter i AMLM22-CADENCE-studien. Samarbetet med ALLG utökar avsevärt Mendus nätverk för kliniska studier och de data som samlas in i CADENCE-studien kommer att bidra till säkerhetsdokumentationen för vididencel och stödja Mendus förberedelser för registreringsstudier. Två prekliniska abstracts som presenterades på ASH fokuserade på



vididencels användbarhet i ytterligare patientpopulationer. AML-patienter som inte är berättigade till högentensiv kemoterapi kan idag behandlas med en kombination av azacitidin (AZA) och venetoclax (VEN). En serie prekliniska experiment visade att vididencel verkar synergistiskt med AZA+VEN, vilket stödjer en potentiell klinisk utvärdering av vididencel som underhållsbehandling även i denna patientpopulation. Det andra prekliniska abstraktet som presenterades vid ASH studerade vididencel vid kronisk myeloid leukemi (KML). Vid KML kan stimulering av aktiv immunitet mot kvarvarande cancer-celler med vididencel göra det möjligt för fler patienter att kontrollera sin sjukdom utan behov av livslång medicinering. Med förbehåll för finansiering förbereder Mendus också ytterligare studier med vididencel, vilket ytterligare kan bredda patientpopulationen inom AML och närstående sjukdomar, såsom KML.

I december rapporterades positiva topline-data från den kliniska fas 1-studien ALISON med vididencel i höggradig serös äggstockscancer,

som genomfördes av UMC Groningen i Nederländerna. Dessa data visade att vididencel framkallade immunsvaret mot antigener från äggstockscancer hos majoriteten av patienterna och bekräftade vididencels starka säkerhetsprofil i denna indikation. Majoriteten av patienterna med vididencel-inducerade immunsvaret hade stabil sjukdom vecka 22 från behandlingsstart (8 av 12 patienter, eller 67%). En nästa uppdatering av ALISON-studien baserad på uppföljning av 2-årsöverlevnad förväntas under fjärde kvartalet 2025, varefter vi räknar med att kunna bedöma den potentiella kliniska nyttan av vididencel vid äggstockscancer.

I den tidigare delen av vår pipeline stötte vi på ett bakslag för den intratumoral immunaktiveraren ilixadencel när vi under fjärde kvartalet fick besked från vår partner Institut Bergonié om att tredjepartsfinansieringen av REGOMUNE-studien hade avslutats. Mendus och Institut Bergonié förberedde sig för att studera ilixadencel i mjukdelssarkom som en del av REGOMUNE-studien, men på grund av den uteblivna finansieringen är

Institut Bergonié inte längre i stånd att gå vidare med samarbetet. Som ett resultat av detta har Mendus beslutat att för närvarande inte fortsätta med ytterligare studier med ilixadencel och fokus kommer att läggas på potentiella partnerskap för detta program.

Bolaget befinner sig i en stark position när vi inleder 2025. Våra förberedelser för fas 3-studien är på rätt spår tack vare de fortsatt positiva fas 2-data som presenterades på ASH, stödjande feedback från de regulatoriska myndigheterna och framsteg mot storskalig produktion av vididencel. Dessutom förbereder vi vägen för att bredda den adresserbara patientpopulationen inom AML och andra blodburna tumörer. Vi ser fram emot att hålla våra intressenter informerade om våra framsteg under 2025.

Tack för ert fortsatta intresse för Mendus.

**Erik Manting, Ph.D.**  
Verkställande direktör

# Mendus i korthet

Mendus utvecklar nya cancerterapier baserade på att utnyttja immunsystemets kraft för att kontrollera kvarvarande sjukdom och förlänga cancerpatienternas överlevnad utan att försämra hälsan eller livskvaliteten.



Cancerbehandling utan att skada hälsa eller livskvalitet.

Mendus produktkandidater är färdiga, cellbaserade angreppssätt som utformats för att öka antitumörimmuniteten, kombinerat med en utmärkt säkerhetsprofil. Detta är särskilt relevant för underhållsterapi som syftar till att kontrollera kvarvarande sjukdom och förlänga sjukdomsfri överlevnad efter första linjens behandling.

## Att förändra hur cancer behandlas

Med dagens cancerterapier upplever många patienter en initial behandlingsframgång, vilket leder till klinisk remission. Dock är tumöråterfall i många fall ett överhängande hot och orsakar majoriteten av cancerrelaterade dödsfall i dag. Därför finns det ett ökande behov av underhållsterapi, särskilt vid tumörindikationer med hög återfallsfrekvens.

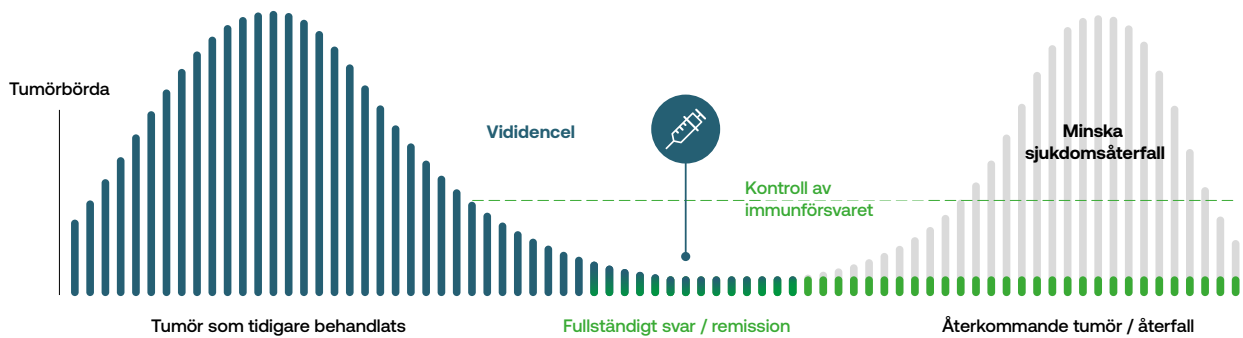
Mendus utvecklar immunterapi som resulterar i aktiv immunitet mot cancerceller. Aktiv immunitet, uppbyggd av patientens eget immunsystem, har potential att skapa långsiktig immunkontroll över kvarvarande cancerceller.

## Vididencel – positionerad som en nydanande underhållsbehandling vid AML

Vididencel är en immunterapi som består av dendritiska celler med ett leukemiskt ursprung och som härrör från bolagets egenutvecklade DCOne-produktionscellinj. Under tillverkningen genomgår DCOne-cellerna ett fenotypiskt skifte för att uttrycka fenotypiska markörer för dendritiska celler. Detta gör cellerna mycket immunogena och lämpliga som bas för vididencel.

Vididencel är en hyllfärdig produkt som förvaras fryst, tillgänglig vid behov för behandling och administreras via enkel intradermal injektion. I huden utlöser vididencel lokal immunaktivering och fagocytos av hudförekommande antigenpresenterande celler, som därefter aktiverar immunsystemet mot det breda utbudet av vididencel-tumörantigener. Resultaten från flera kliniska studier har konsekvent visat vididencels förmåga att inducera varaktiga immunsvår, kombinerat med en utmärkt säkerhetsprofil. Den kliniska utvecklingen av vididencel i AML stöds av sär läkemedelsstatus (EU + USA) och Fast Track Designation (USA). Tillverkningsprocessen för vididencel har validerats genom ett ATMP-certifikat utgivet av den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA.





De allra flesta cancerrelaterade dödsfall beror på att sjukdomen återkommer, vilket orsakas av kvarvarande cancerceller. Vididencel är utformat för att stärka immunförsvaret mot kvarvarande cancerceller, för att förbättra sjukdomsfri och total överlevnad efter första linjens behandling av den primära tumören.

Den pågående monoterapistudien ADVANCE II i fas 2 utvärderar enskild behandling med vididencel som underhållsterapi vid AML för patienter som kommit till fullständig remission genom intensiv kemoterapi, men som diagnosticerats med mätbar restsjukdom (MRD). Närvaron av MRD gör att patienterna löper en hög risk för återfall och förkortad total överlevnad. Mendus rapporterade uppdaterade överlevnadsdata från ADVANCE II-studien under konferensen American Society of Hematology (ASH) i december 2024. Vid en medianuppföljning på 41,8 månader rapporterades majoriteten (13/20) av patienterna i ADVANCE II-studien vara vid liv under långtidsuppföljning, med 11 fortfarande i första fullständig remission. Immunövervakningsdata bekräftade att vididencel-behandling förbättrar den övergripande immunstatusen och inducerar breda immunsvar. Dessa immunsvar var förknippade med klinisk nytta, då samtliga patienter som uppvisade multipla T-cellssvar över tiden och B-cellsnivåer över medianen var vid liv under långtidsuppföljningen.

Kliniska proof-of-concept data från ADVANCE II-studien stödjer expansionen av den kliniska utvecklingen av vididencel i AML. Mendus har ingått ett samarbete med Australasian Leukemia & Lymphoma Group (ALLG) för att studera vididencel i kombination med oralt azacitidin (AZA), den enda godkända underhållsbehandlingen för AML-patienter som ej kan erhålla transplantation. AMLM22-CADENCE-studien är en multicenter, randomiserad kontrollerad

studie som jämför vididencel kombinerat med oralt AZA mot enbart oralt AZA. Studien omfattar ett första steg med 40 patienter och, med förbehåll för positiv säkerhetsutvärdering, ett andra steg med 100 patienter. För närvarande har ALLG aktiverat fem kliniska centra för rekrytering av patienter. Data från det inledande skedet av CADENCE-studien kommer att bidra till säkerhetsunderlaget för vididencel och stödja förberedelserna för en registreringsstudie med kombinationen vididencel + oral-aza i AML.



NorthX Biologics anläggning i Matfors.

För att stödja klinisk utveckling i sen fas och tillverkning i kommersiell skala av vididencel har Mendus ingått en strategisk tillverkningsallians med NorthX Biologics, en Sverige-baserad tillverkare av cell- och genterapiprodukter. Mendus och NorthX Biologics har gemensamt etablerat en tillverkningsanläggning för vididencel och initierat tekniköverföringen av den storskaliga tillverkningsprocessen under H1 2024. Den första storskaliga produktionen av GMP-material för klinisk användning förväntas under H2 2025.

Parallellt med de pågående

ADVANCE II- och CADENCE-studierna förbereder Mendus vididencel för en registreringsgrundande studie inom AML, det sista och centrala utvecklingsstadiet före marknadsregistrering. Under Q4 2024 fick Mendus positiv feedback från EMA och FDA, som stödde Mendus förslag avseende studiedesignen, patientpopulationen, referensterapi, primära och sekundära effektmått och statistisk analysstrategi. Fas 3-studiens design ansågs lämplig för att visa effekt i den avsedda patientpopulationen. Båda myndigheterna accepterade också de utvecklingssteg som tagits av Mendus för att etablera storskalig tillverkning av vididencel, inklusive det erforderliga jämförbarhetsprotokollet. Baserat på tidslinjerna för utveckling av studieprotokoll, fortsatt regulatorisk återkoppling och implementering av storskalig tillverkning, räknar Mendus med att vara redo för registreringsgrundande studier av vididencel-programmet i AML under H2 2025.

### Positiva topline-data från ALISON-studien med vididencel i äggstockscancer

Liksom AML, kännetecknas äggstockscancer av ett snabbt tumöråterfall efter initial behandling, vilket ger skäl att utveckla underhållsterapialternativ för denna sjukdom. Med stöd av prekliniska data som visar vididencels potential att stimulera anti-tumörimmunitet vid äggstockscancer, genomförs den kliniska fas 1-studien ALISON av University Medical Center Groningen i Nederländerna (UMCG). I ALISON-studien utvärderas förutom

säkerhet även vid idencels potential att framkalla kliniskt relevanta immunsvaret i avancerad höggradig serös äggstockscancer (HGSC).

I december 2024 kunde Mendus rapportera att positiva topline-data bekräftar att vididencel stimulerar immunsvaret mot antigener från äggstockscancer, vilket kan utgöra en potentiell grund för ett effektivt antitumörsvaret. Baserat på den uppdaterade analysen av prover från samtliga 17 patienter som behandlats med vididencel observerades ett vaccin-inducerat immunsvaret (VIR) mot ett eller flera tumörantigener som regelbundet uppreglas i HGSC hos 12 av 17 patienter (71%). ALISON-studien bekräftade även den starka säkerhetsprofilen för vididencel och uppvisade endast lindriga biverkningar, främst vid injektionsstället. Som en del av ALISON-studien pågår långtidsuppföljning av patienter som behandlats med vididencel, med en förväntad nästa avläsning baserad på 2-årsuppföljning under fjärde kvartalet 2025.

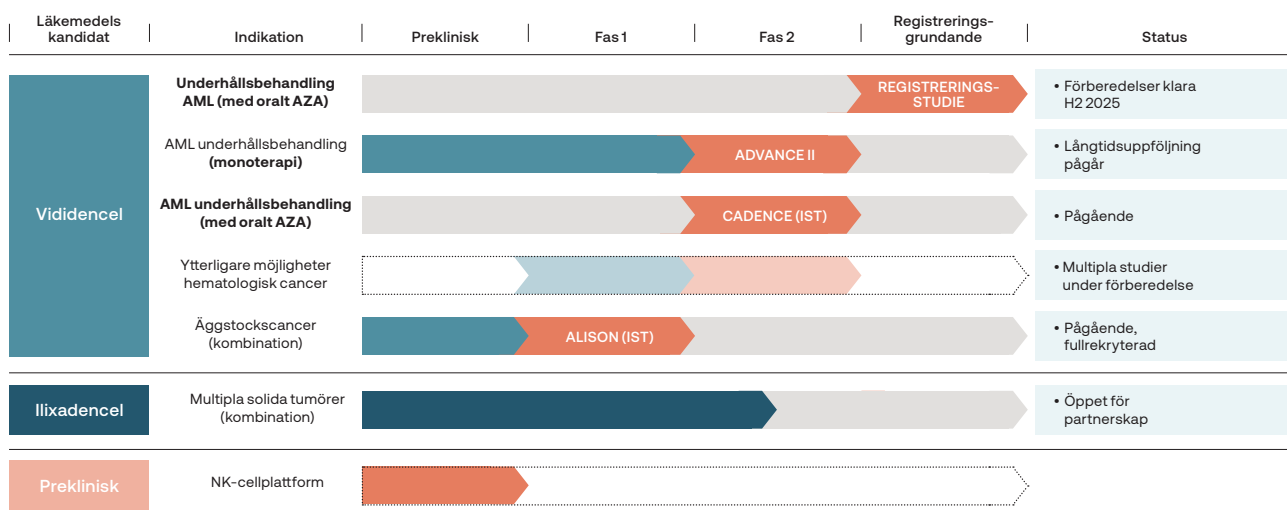
### Ilixadencel – en intratumoral immunprimer för svårbehandlade solida tumörer

Ilixadencel, som består av dendritiska celler från friska donatorer, ges som en intratumoral injektion för att stimulera lokal inflammation och korspresentation av tumörantigener, vilket resulterar i ett tumörspecifikt immunsvaret. Ilixadencel har studerats i kliniska studier i en rad svårbehandlade solida tumörindikationer i kombination med befintliga cancerterapi, inklusive tyrosinkinashämmare och immuncheckpointhämmare som pembrolizumab. Ilixadencel har konsekvent visat lovande tecken på klinisk effekt för olika tumörtyper, kombinerat med en utmärkt säkerhetsprofil. Sammantaget understryker en stor mängd kliniska data ilixadencels potential som en livskraftig kombinationsbehandling för svårbehandlade tumörer. Ytterligare klinisk utveckling av ilixadencel kommer att vara beroende av potentiella partnerskap baserade på möjliga kombinationsterapi.

### Preklinisk pipeline

Utöver att stödja utvecklingen av de kliniska programmen och tillverkningsprocesserna för bolagets längst framskridna program, omfattar Mendus forskningsaktiviteter design av nästa generations immunprimers baserade på DCOne-cellinjen samt utnyttjande av interna pipelinesynergier genom kombinationen av vaccination och intratumoral priming. Mendus har också använt sin expertis inom dendritcellbiologi för att förbättra andra cellbaserade terapi. Mendus har särskilt utforskat tillämpningen av den egenutvecklade DCOne-plattformen för att expandera minnes-NK-celler, en viktig undergrupp av NK-celler på grund av deras livslängd, motståndskraft mot immunsuppression och korrelation med förbättrade kliniska resultat vid blodburna tumörer i synnerhet. Att etablera en nydanande metod för att expandera denna klass av NK-celler kan utgöra grunden för förbättrade NK-cellsbaserade behandlingar, som potentiellt kan komma att ingå i Mendus pipeline.

### Pipeline översikt



# “Immunterapi har potential att förbättra långsiktiga behandlingsresultat för patienter med blodcancer”

Intervju med **Professor Dr Arjan van de Loosdrecht**, Amsterdam UMC

Professor Arjan van de Loosdrecht, MD PhD, är ansvarig prövare för ADVANCE II-studien, en fas 2-studie som utvärderar Mendus huvudprodukt vididencel som en ny underhållsbehandling för patienter med akut myeloid leukemi. Som professor vid institutionen för hematologi vid Amsterdam UMC har han varit nära involverad i utvecklingen av vididencel, från upptäckt i tidigt skede till kliniska prövningar.

**Q: Professor van de Loosdrecht, hur skulle du beskriva ert engagemang i utvecklingen av vididencel?**

**A:** Cancer Center Amsterdam, som kombinerar all cancer-vård och cancerforskning vid Amsterdam UMC, har en "från laboratorium till patient"-filosofi. Den har verkligen tillämpats för vididencel, där vi har varit involverade från upptäcktsfas till behandling av patienter i kliniska prövningar. Den ursprungliga upptäckten att det är möjligt att isolera leukemicancerceller från patienter och träna dem till att bli dendritiska celler gjordes för mer än 20 år sedan i vårt hematologiska laboratorium. I prekliniska studier observerade vi att dessa leukemihärledda dendritiska celler avsevärt ökade immuniteten mot cancerceller. Därefter upptäckte vi att det också var möjligt att skapa dessa celler från en AML-cellinje och insåg att det kunde öppna dörren för att utveckla en "off-the-shelf"-produkt, där komplexiteten med personliga vaccinetoder undviks. Med denna cellinjebaserade produkt startade vi en fas 1-studie där vi behandlade 12 patienter med högrisk myelodysplastiskt syndrom (MDS) och akut myeloid leukemi (AML). Resultaten av den studien indikerade att behandling med produkten var genomförbar och säker i denna patientpopulation och det öppnade vägen för en fas 2-studie för att fastställa potentiell klinisk effekt. I denna studie, kallad ADVANCE II, behandlades AML-patienter som hade genomgått behandling med kemoterapi med målet att



Professor Dr Arjan van de Loosdrecht

få dem till fullständig remission, men som löpte ökad risk för sjukdomsåterfall på grund av förekomsten av mätbar restsjukdom (MRD). ADVANCE II-studien har levererat mycket lovande data, som visar varaktiga kliniska remissioner hos majoriteten av de behandlade patienterna. Vi kunde också genom i patientprover som samlades in under studien tydligt koppla kliniskt resultat med observerade immunsvaret efter vididencel-behandling. Dessa data stödjer vidareutvecklingen av vididencel och därför är vi glada att se att Mendus har åtagit sig att förbereda produkten för klinisk utveckling i ett centralt skede för att i slutändan ta denna produkt till marknaden.



## **Q Vilka är de viktigaste insikterna du har gjort i utvecklingen av vididencel?**

**A:** Mendus forskning i samarbete med Amsterdam UMC förstår vi nu bättre hur vididencel interagerar med patientens immunsystem och utlöser breda immunsvavar som är associerade med varaktiga kliniska remissioner. Viktigt är också att vi lärde oss att denna princip bara håller i lågsjukdomsmiljöer då ingen av patienterna med hög sjukdomsnivå i fas 1-studien svarade på behandlingen. Det tar tid för immunsystemet att svara på vididencel-behandling och AML är en aggressiv sjukdom som är svår att stoppa när den väl är etablerad. Det var därför vi flyttade till underhållsfasen och endast behandlade patienter i fullständig remission i fas 2-studien. Även om inte alla patienter svarade, blev majoriteten av patienterna som behandlades i ADVANCE II-studien långtidsöverlevare och det är verkligen ett positivt resultat av studien.

## **Q: Finns det något specifikt fall där en patient behandlats med vididencel som du kan dela?**

**A:** Att genomgå en experimentell behandling när man lider av en livshotande sjukdom är förstås ett val som kräver mod och engagemang. Jag minns tydligt en AML-patient som vi behandlade i ADVANCE II-studien, som framgångsrikt behandlades med högintensiv kemo-terapi. När mätbar restsjukdom upptäcktes bestämde sig patienten för att delta i studien och behandlades med vididencel-injektioner under en period av cirka ett halvår. Efter de första 4 behandlingarna med vididencel upptäcktes inte längre MRD och sjukdomen kom aldrig tillbaka. Biverkningarna av vididencel-behandlingen var milda. Han ingår inte längre i den fortsatta studien,

eftersom han har förblivit sjukdomsfri vid långtids-uppföljning i över fem år. Det här fallet uppmuntrade verkligen oss och de andra deltagande sjukhusen att fortsätta med studien. Hittills, efter en medianuppföljning på nästan 42 månader, lever majoriteten av patienterna som behandlats med vididencel fortfarande, vilket är ett mycket positivt resultat.

## **Q: Hur ser du på rollen av immunterapier som vididencel i behandlingen av AML?**

**A:** Erfarenheterna från en ny klass av läkemedel som kallas immuncheckpointhämmare har visat att det i solida tumörer är möjligt att aktivera immunsystemet för att uppnå långvarig sjukdomskontroll, men detta tillvägagångssätt har hittills inte fungerat bra vid myeloida neoplasmer. Den ultimata immunterapin vid behandling av AML är en hematopoetisk stamcellstransplantation (HSCT). I denna procedur återuppbyggs ett nytt immunsystem från transplanterade donatorstamceller, med förbättrade chanser till långsiktig kontroll över sjukdomen. HSCT anses för närvarande vara enda potentiellt botande tillvägagångssätt för AML. Det är emellertid en intensiv procedur som är förknippad med risker och biverkningar och dessutom bedöms inte alla patienter möjliga för att genomgå denna procedur. Eftersom återfall är en så överhängande risk och HSCT inte är tillgängligt för många patienter, finns det ett stort behov av nya underhållsbehandlingar vid AML som ger varaktiga remissioner, kombinerat med en stark säkerhetsprofil. Immunterapier som vididencel har den potentialen och kan kombineras med andra AML-behandlingar för att förbättra sjukdomsfri och total överlevnad, så förhoppningsvis kommer vi att se mer klinisk utvecklingsframgång i denna riktning.

# Finansiell information

## Koncernen

### Intäkter

Ingen omsättning redovisades för det fjärde kvartalet - (-) eller för helåret - (-). Övriga rörelseintäkter uppgick till 763 (3 784) TSEK för kvartalet och 5 048 (29 613) TSEK för helåret och bestod huvudsakligen av intäkter för patentöverlåtelse och forskningsbidrag från Oncode PACT. Föregående år återbetalade Mendus ett lån från holländska staten. En del av lånet skrevs av och den delen redovisades under övriga intäkter.

### Rörelsens kostnader

De totala rörelsekostnaderna för det fjärde kvartalet uppgick till -35 417 (-46 504) TSEK och till -135 704 (-130 263) TSEK för helåret. Rörelsekostnaderna var relaterade till administrativa kostnader och forsknings- och utvecklingskostnader för DCOne®-plattformen samt programmen för vididencel och ilixadencel. Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst relaterad till tekniköverföringen av tillverkningsprocessen för vididencel, till NorthX. Kostnaderna till NorthX är förskottsbetalda under 2023, och belastar därmed bolagets resultat, men har ingen effekt på kassaflödet.

### Forsknings- och utvecklingskostnader

Forsknings- och utvecklingskostnaderna för det fjärde kvartalet uppgick till -27 013 (-37 013) TSEK och till -101 075 (-92 653) TSEK för helåret. Kostnaderna består främst av forsknings- och utvecklingskostnader för DCOne®-plattformen samt programmen för vididencel och ilixadencel. Kostnadsökningen jämfört med föregående år är främst relaterad till tekniköverföringen av tillverkningsprocessen för vididencel, till NorthX. Under kvartalet har 11 995 TSEK kostnadsförts och under helåret har 39 053 TSEK kostnadsförts avseende techtransferr till NorthX.

### Administrationskostnader

Administrationskostnaderna för det fjärde kvartalet uppgick till -8 294 (-9 491) TSEK och för helåret -34 070 (-37 051) TSEK. Inkluderade kostnader inom administration (G&A) är huvudsakligen hänförliga till ekonomiavdelningen, koncernledningen och kostnader kopplade till aktiviteter relaterade till finansiering och investerarkontakter. Mendus fortsätter att se över kostnaderna och effektiviserar där det är möjligt.

### Resultat

För det fjärde kvartalet uppgick rörelseresultatet till -34 654 (-42 720) TSEK och för helåret till -130 655

(-100 650) TSEK. Resultatet för det fjärde kvartalet uppgick till -31 515 (-41 165) TSEK och för helåret till -128 399 (-101 619) TSEK. Förändringen i resultatet beror framför allt på att koncernen har haft ökade forsknings- och utvecklingskostnader för tekniköverföringen till NorthX under året. Föregående år återbetalade Mendus ett lån från holländska staten. En del av lånet skrevs av och den delen redovisades under övriga intäkter, vilket påverkade resultatet positivt under 2023.

Resultat per aktie före och efter utspädning för koncernen uppgick till -0,63 (-0,95\*) SEK för det fjärde kvartalet och -2,64 (-4,39\*) SEK för helåret.

### Skatt

Ingen skatt redovisades för det fjärde kvartalet eller för helåret.

### Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten för det fjärde kvartalet uppgick till -6 599 (-529) TSEK samt till -79 671 (-162 761) TSEK för helåret. Det minskade negativa kassaflödet jämfört med föregående år, beror på att föregående år förutbetalades kostnaderna för den planerade techtransferr, till NorthX. Därmed påverkar dessa kostnader resultatet, men har ingen effekt på kassaflödet, innevarande år. Icke kassaflödespåverkande kostnader till NorthX uppgår till 39 053 TSEK under helåret.

Under kvartalet uppgick kassaflödet från investeringsverksamheten till -373 (5 123) TSEK samt till -1 577 (-442) TSEK för helåret.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för det fjärde kvartalet uppgick till -744 (-24 080) TSEK samt för helåret till 61 515 (242 097). Det positiva kassaflödet, för helåret, är hänförligt till de teckningsoptioner som utnyttjades för att teckna aktier, i det andra kvartalet.

Bolagets likvida medel uppgick den 31 december 2024 till 101 905 (120 782) TSEK. Bolagets kassa beräknas räcka till början av 2026, se not 4 för ytterligare information om osäkerhetsfaktorer, sidan 23.

Totalt eget kapital uppgick per 31 december 2024 till 644 882 (704 727) TSEK, vilket motsvarar 12,81 (16,33\*) SEK per aktie. Bolagets soliditet vid kvartalets utgång är 93% (93%).

\* Jämförelsetalen omräknade med hänsyn till omvänd split, 20:1

# Finansiell information

Moderbolaget Mendus AB (publ)

## Nettoomsättning

Ingen omsättning redovisades för det fjärde kvartalet – (-) eller för helåret – (-). Övriga rörelseintäkter uppgick till 1 485 (1 903) TSEK för kvartalet och 5 657 (6 613) TSEK för helåret och bestod huvudsakligen av vidarefakturerade kostnader till Mendus B.V samt intäkter för patentöverlåtelse.

## Rörelsens kostnader

De totala rörelsekostnaderna för det fjärde kvartalet uppgick till -10 060 (-10 981) TSEK och till -40 047 (-40 838) TSEK för helåret. Rörelsekostnaderna var relaterade till administrativa kostnader och forsknings- och utvecklingskostnader för ilixadencel.

## Forsknings- och utvecklingskostnader

Forsknings- och utvecklingskostnaderna för det fjärde kvartalet uppgick till -4 573 (-3 412) TSEK och till -15 482 (-15 208) TSEK för helåret. Kostnaderna består främst av aktiviteter avseende kliniska studier.

## Administrationskostnader

Administrationskostnaderna för det fjärde kvartalet uppgick till -5 386 (-7 354) TSEK och för helåret -24 288 (-25 071) TSEK. Inkluderade kostnader inom administration (G&A) är huvudsakligen hänförliga till ekonomiavdelningen, koncernledningen och kostnader kopplade till aktiviteter för finansiering och investerarrationer.

## Resultat

För det fjärde kvartalet uppgick rörelseresultatet till -8 576 (-9 078) TSEK och -34 391 (-34 225) TSEK för helåret. Resultatet för det fjärde kvartalet uppgick till -4 978 (-7 091) TSEK och för helåret till -30 816 (-33 802) TSEK.

## Skatt

Ingen skatt redovisades för det fjärde kvartalet eller helåret.

## Kassaflöde, investeringar och finansiell ställning

Kassaflödet från den löpande verksamheten för det fjärde kvartalet uppgick till 717 (-14 137) TSEK samt till -21 499 (-36 621) TSEK för helåret. Det positiva kassaflödet i fjärde kvartalet beror på att en fordran på Mendus Australia har omklassificerats till investeringsverksamheten. Dessutom har Mendus erhållit ränteintäkter på banktillgodohavande i det fjärde kvartalet. Det fortsatta negativa kassaflödet för helåret är planerligt och förklaras i huvudsak av att Bolaget befinner sig i en utvecklingsfas.

Under kvartalet uppgick kassaflödet från investeringsverksamheten till -7 460 (-15 142) TSEK samt till -43 379 (-178 165) TSEK för helåret. Kassaflödet avser i första hand aktieägartillskott till Mendus B.V och lån till Mendus Australia Pty.

Kassaflödet från finansieringsverksamheten för det fjärde kvartalet uppgick till - (10 178) TSEK och 64 490 (287 904) TSEK för helåret och relaterat till konvertering av optioner under andra kvartalet. Föregående år gjorde bolaget en nyemission, vilket förklarar det stora positiva kassaflödet föregående år.

Bolagets likvida medel uppgick den 31 december 2024 till 100 039 (100 427) TSEK, se not 4 för ytterligare information om osäkerhetsfaktorer, sidan 23.

Totalt eget kapital uppgick per 31 december 2024 till 1 021 205 (985 337) TSEK, vilket motsvarar 20,28 (22,83\*) SEK per aktie. Bolagets soliditet vid kvartalets utgång är 98% (99%).

\* Jämförelsetalet omräknat med hänsyn till omvänd splitt, 20:1



# Övriga upplysningar

## Incitamentsprogram

Avsikten med aktierelaterade incitamentsprogram är att främja bolagets långsiktiga intressen genom att motivera och belöna bolagets ledande befattningshavare och övriga medarbetare i linje med aktieägarnas intressen. Det finns för närvarande ett aktivt program i Bolaget.

## LTI 2021/2024

Vid årsstämman den 4 maj 2021 beslutades om att införa ett incitamentsprogram med personaloptioner och aktierätter "LTI 2021/2024".

Antalet tecknade aktierätter uppgick till 34 000\*. Under 2021-2023 har totalt 13 050\* aktierätter förverkats i samband med att medarbetare har slutat. Därmed uppgår antalet utställda aktierätter till 20,950\*. Under året har programmet avslutats och deltagarna har kompenserats med en engångsutbetalning motsvarande värdet på erhållna aktierätter.

Den del av programmet som avsåg personaloptioner har avslutats i förtid och samtliga optioner har återkallats.

## LTI 2023/2027

Vid en extra bolagsstämma den 13 december 2023 beslutades om att införa ett incitamentsprogram med personaloptioner. Antalet utställda personaloptioner uppgår till 2 342 999\*.

För mer information om programmen se protokoll från extra bolagsstämma 20231213 som publicerats på Bolagets hemsida [www.mendus.com](http://www.mendus.com).

## Medarbetare

Per den 31 december 2024 hade koncernen 28 (27) anställda, varav 18 (17) kvinnor och 10 (10) män.

## Mendus aktie

Aktien handlas på Nasdaq Stockholms huvudlista under kortnamnet IMMU, med ISIN-kod SE0005003654. Antalet

\*efter sammanläggning av aktier 20:1

aktier i Bolaget uppgick per den 31 december 2024 till 50 359 578 (43 157 419) och aktiekapitalet i Bolaget uppgick till 50 360 (43 157) TSEK. Alla aktier har lika rösträtt och andel av Mendus tillgångar och vinst.

## Utdelning

Styrelsen föreslår att ingen utdelning ska lämnas.

## Aktieägare per 2024-12-31

Källa: Euroclear Sweden

Ägare	Antal aktier	Kapital/röster
Adrianus Van Herk	17 972 176	35,69%
Flerie Invest AB	12 053 572	23,94%
Fjärde AP-fonden	4 991 714	9,91%
Avanza Pension	1 177 235	2,34%
Nordnet Pensionsförsäkring	708 488	1,41%
Holger Blomstrand Byggnads AB	649 443	1,29%
SEB Investment Management	331 034	0,66%
Erik Manting	277 695	0,55%
Staffan Wensing	277 510	0,55%
Handelsbanken Fonder	265 001	0,53%
Dharminder Chahal	264 615	0,53%
Lars Inge Thomas Nilsson	238 770	0,47%
FCG Fonder	160 646	0,32%
Lotta Ferm	135 000	0,27%
Thomas Fønlev Jensen	134 477	0,27%
Handelsbanken Liv Försäkring AB	108 080	0,21%
Crister Isberg	108 000	0,21%
Jeroen Rovers	107 526	0,21%
Ulf Ronny Storm	97 994	0,19%
Martin Lindström	90 000	0,18%
Totalt topp 20	40 148 976	79,72%
Övriga	10 210 602	20,28%
<b>Totalt</b>	<b>50 359 578</b>	<b>100,00%</b>

## Granskning

Denna rapport har inte varit föremål för granskning av bolagets revisor.

Stockholm den dag som framgår av min elektroniska signatur

**Mendus AB (publ)**

**Erik Manting, Ph.D.**

Verkställande direktör

FINANSIELLA RAPPORTER  
**KONCERNEN**

## Koncernens resultaträkning

Belopp i KSEK	2024 okt-dec	2023 okt-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
Nettoomsättning	–	–	–	–
Övriga rörelseintäkter	763	3 784	5 048	29 613
<b>Summa intäkter</b>	<b>763</b>	<b>3 784</b>	<b>5 048</b>	<b>29 613</b>
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>				
Administrationskostnader	-8 294	-9 491	-34 070	-37 051
Forsknings- och utvecklingskostnader	-27 013	-37 013	-101 075	-92 653
Övriga rörelsekostnader	-111	1	-558	-559
<b>Rörelseresultat</b>	<b>-34 654</b>	<b>-42 720</b>	<b>-130 655</b>	<b>-100 650</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>				
Finansiella intäkter	3 451	2 147	3 475	2 147
Finansiella kostnader	-312	-592	-1 219	-3 115
<b>Resultat efter finansiella poster</b>	<b>-31 515</b>	<b>-41 165</b>	<b>-128 399</b>	<b>-101 619</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>				
Skatt på årets resultat	–	–	–	–
<b>PERIODENS RESULTAT</b>	<b>-31 515</b>	<b>-41 165</b>	<b>-128 399</b>	<b>-101 619</b>
Resultat per aktie före och efter utspädning (SEK), räknat på årets resultat hänförligt till moderbolagets aktieägare..	-0,63	-0,95	-2,64	-4,39

## Koncernens rapport över totalresultat

Belopp i KSEK	2024 okt-dec	2023 okt-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
<b>Periodens resultat</b>	<b>-31 515</b>	<b>-41 165</b>	<b>-128 399</b>	<b>-101 619</b>
Övrigt totalresultat	–	–	–	–
Poster som kan komma att omklassificeras till resultaträkningen Valutakursdifferenser vid omräkning av utländska verksamheter	542	-4 100	2 136	-5 403
<b>Övrigt totalresultat för perioden</b>	<b>542</b>	<b>-4 100</b>	<b>2 136</b>	<b>-5 403</b>
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-30 974</b>	<b>-45 265</b>	<b>-126 263</b>	<b>-107 022</b>

Periodens resultat och totalresultat är i sin helhet hänförligt till moderbolagets aktieägare.



# Koncernens balansräkning

Belopp i TSEK	2024-12-31	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>		
<b>ANLÄGGNINGSTILLGÅNGAR</b>		
Goodwill	108 350	108 350
Teknologi	424 091	424 091
Nyttjanderättstillgångar	21 070	23 247
Inventarier	8 497	11 197
Övriga långfristiga fordringar	373	624
<b>Summa anläggningstillgångar</b>	<b>562 381</b>	<b>567 509</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>		
Övriga fordringar	3 151	3 302
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter	28 927	64 359
Likvida medel	101 905	120 782
<b>Summa omsättningstillgångar</b>	<b>133 983</b>	<b>188 443</b>
<b>Summa tillgångar</b>	<b>696 364</b>	<b>755 952</b>
<b>EGET KAPITAL OCH SKULDER</b>		
<b>Eget kapital</b>		
Aktiekapital	50 360	43 157
Övrigt tillskjutet kapital	1 454 241	1 394 758
Reserver	-3 448	-5 584
Balanserat resultat inklusive periodens resultat	-856 003	-727 604
<b>Summa eget kapital hänförligt till moderbolagets aktieägare</b>	<b>645 149</b>	<b>704 727</b>
<b>SKULDER</b>		
<b>Långfristiga skulder</b>		
Övriga långfristiga skulder	850	850
Leasingskulder	19 112	21 115
<b>Summa långfristiga skulder</b>	<b>19 962</b>	<b>21 965</b>
<b>Kortfristiga skulder</b>		
Leasingskulder	2 745	2 523
Leverantörsskulder	7 601	8 129
Kortfristig del av långfristiga skulder till kreditinstitut	-	-
Övriga skulder	1 996	1 633
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter	18 911	16 975
<b>Summa kortfristiga skulder</b>	<b>31 253</b>	<b>29 260</b>
<b>Summa skulder</b>	<b>51 215</b>	<b>51 225</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>	<b>696 364</b>	<b>755 952</b>

## Koncernens rapport över förändringar i eget kapital

Hänförligt till Mendus AB (publ) aktieägare

Belopp i TSEK	Aktie kapital	Övrigt tillskjutet kapital	Reserver	Balanserat resultat ink. periodens resultat	Totalt
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>	<b>43 157</b>	<b>1 394 758</b>	<b>-5 584</b>	<b>-727 604</b>	<b>704 727</b>
Periodens resultat	-	-	-	-128 399	-128 399
Periodens övriga totalresultat	-	-	2 136	-	2 136
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>2 136</b>	<b>-128 399</b>	<b>-126 263</b>
<b>Transaktioner med ägare</b>					
Utställda teckningsoptioner	-	2 194	-	-	2 194
Nyemission	7 202	61 939	-	-	69 141
Kostnader hänförliga till nyemission	-	-4 650	-	-	-4 650
<b>Summa transaktioner med ägare</b>	<b>7 202</b>	<b>59 483</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>66 685</b>
<b>Utgående eget kapital 2024-12-31</b>	<b>50 360</b>	<b>1 454 241</b>	<b>-3 448</b>	<b>-856 003</b>	<b>644 149</b>
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>	<b>9 970</b>	<b>1 130 636</b>	<b>-181</b>	<b>-625 985</b>	<b>514 440</b>
Periodens resultat	-	-	-	-101 619	-101 619
Periodens övrigt totalresultat	-	-	-5 403	-	-5 403
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-5 403</b>	<b>-101 619</b>	<b>-107 022</b>
<b>Transaktioner med ägare</b>					
Utställda teckningsoptioner	-	-595	-	-	-595
Nyemission	33 187	288 605	-	-	321 792
Kostnader hänförliga till nyemission	-	-23 889	-	-	-23 889
<b>Summa transaktioner med ägare</b>	<b>33 187</b>	<b>264 122</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>297 309</b>
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>	<b>43 157</b>	<b>1 394 758</b>	<b>-5 584</b>	<b>-727 604</b>	<b>704 727</b>

## Koncernens rapport över kassaflöden

Belopp i TSEK	Not	2024 okt-dec	2023 okt-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
<b>DEN LÖPANDE VERKSAMHETEN</b>					
Resultat före skatt		-31 257	-41 165	-127 258	-100 650
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	9	446	1 626	8 497	4 337
Ränteintäkter		-1	2 147	-	2 147
Erlagd ränta		-251	6 775	-1 141	-3 115
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital</b>		<b>-31 063</b>	<b>-30 617</b>	<b>-119 902</b>	<b>-97 281</b>
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar		17 134	23 296	38 107	-64 377
Ökning/ minskning av leverantörsskulder		1 689	-8 018	347	729
Ökning/ minskning av övriga kortfristiga skulder		5 640	14 810	1 776	-1 831
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>-6 599</b>	<b>-529</b>	<b>-79 671</b>	<b>-162 761</b>
<b>INVESTERINGSVERKSAMHETEN</b>					
Investering i materiella anläggningstillgångar		-374	5 122	-1 835	-1 823
Avyttringar av materiella anläggningstillgångar		-	-	-	1 387
Investering i finansiella anläggningstillgångar		1	1	258	-7
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>-373</b>	<b>5 123</b>	<b>-1 577</b>	<b>-442</b>
<b>FINANSIERINGSVERKSAMHETEN</b>					
Nyemission		-	-	69 141	321 793
Kostnader hänförliga till nyemission		-	-10 418	-4 650	-23 889
Amortering av lån		-744	-13 662	-2 976	-95 807
Upptagande av lån		-	-	-	40 000
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>-744</b>	<b>-24 080</b>	<b>61 515</b>	<b>242 097</b>
Likvida medel vid periodens början		109 322	143 349	120 782	41 851
Periodens kassaflöde		-7 716	-19 486	-19 733	78 894
Kursdifferens likvida medel		299	-3 082	857	37
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>101 905</b>	<b>120 782</b>	<b>101 905</b>	<b>120 782</b>



FINANSIELLA RAPPORTER  
**MODERBOLAGET**

## Moderbolagets resultaträkning

Belopp i KSEK	Not	2024	2023	2024	2023
		okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Nettoomsättning		–	–	–	–
Övriga rörelseintäkter		1 485	1 903	5 657	6 613
<b>Summa intäkter</b>		<b>1 485</b>	<b>1 903</b>	<b>5 657</b>	<b>6 613</b>
<b>RÖRELSENS KOSTNADER</b>					
Administrationskostnader		-5 386	-7 354	-24 288	-25 071
Forsknings- och utvecklingskostnader		-4 573	-3 412	-15 482	-15 208
Övriga rörelsekostnader		-101	-215	-277	-559
<b>Rörelseresultat</b>		<b>-8 576</b>	<b>-9 078</b>	<b>-34 391</b>	<b>-34 225</b>
<b>RESULTAT FRÅN FINANSIELLA POSTER</b>					
Finansiella intäkter		3 623	2 012	3 624	2 012
Finansiella kostnader		-26	-25	-50	-1 589
<b>Resultat efter finansiella poster</b>		<b>-4 978</b>	<b>-7 091</b>	<b>-30 816</b>	<b>-33 802</b>
<b>RESULTAT FÖRE SKATT</b>					
Inkomstskatt		–	–	–	–
<b>PERIODENS RESULTATD</b>		<b>-4 978</b>	<b>-7 091</b>	<b>-30 816</b>	<b>-33 802</b>

## Moderbolagets rapport över övrigt totalresultat

Belopp i KSEK	Not	2024	2023	2024	2023
		okt-dec	okt-dec	jan-dec	jan-dec
Periodens resultat		-4 978	-7 091	-30 816	-33 802
Övrigt totalresultat		–	–	–	–
<b>Periodens totalresultat</b>		<b>-4 978</b>	<b>-7 091</b>	<b>-30 816</b>	<b>-33 802</b>

## Moderbolagets balansräkning

Belopp i KSEK	Not	2024-12-31	2023-12-31
<b>TILLGÅNGAR</b>			
<b>Finansiella anläggningstillgångar</b>			
Andelar i koncernföretag		930 704	889 580
Andra långfristiga värdepappersinnehav		1	1
Övriga långfristiga fordringar		2 829	401
<b>Summa finansiella anläggningstillgångar</b>		<b>933 534</b>	<b>889 981</b>
<b>Summa anläggningstillgångar</b>		<b>933 534</b>	<b>889 981</b>
<b>OMSÄTTNINGSTILLGÅNGAR</b>			
Koncerninterna fordringar		5 197	–
Övriga fordringar		993	627
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		1 165	1 026
<b>Summa kortfristiga fordringar</b>		<b>7 355</b>	<b>1 653</b>
Kassa och bank		100 039	100 427
<b>Summa omsättningstillgångar</b>		<b>107 394</b>	<b>102 080</b>
<b>Summa tillgångar</b>		<b>1 040 928</b>	<b>992 061</b>
<b>EGET KAPTIAL OCH SKULDER</b>			
<b>Eget kapital</b>			
Aktiekapital		50 360	43 157
<b>Summa bundet eget kapital</b>		<b>50 360</b>	<b>43 157</b>
<b>Fritt eget kapital</b>			
Överkursfond		1 739 428	1 679 946
Balanserat resultat		-737 766	-703 964
Periodens resultat		-30 816	-33 802
<b>Summa fritt eget kapital</b>		<b>970 846</b>	<b>942 180</b>
<b>Summa eget kapital</b>		<b>1 021 205</b>	<b>985 337</b>
<b>SKULDER</b>			
<b>LÅNGFRISTIGA SKULDER</b>			
Övriga långfristiga skulder		850	850
<b>Summa långfristiga skulder</b>		<b>850</b>	<b>850</b>
<b>KORTFRISTIGA SKULDER</b>			
Leverantörsskulder		2 391	1 808
Koncerninterna skulder		12 578	–
Övriga skulder		670	564
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		3 235	3 502
<b>Summa kortfristiga skulder</b>		<b>18 873</b>	<b>5 874</b>
<b>Summa skulder</b>		<b>19 723</b>	<b>6 724</b>
<b>Summa eget kapital och skulder</b>		<b>1 040 928</b>	<b>992 061</b>

## Moderbolagets rapport över förändringar i eget kapital

Belopp i TSEK	Aktie kapital	Överkurs fond	Balanserat resultat inkl. periodens resultat	Totalt
<b>Ingående eget kapital 2024-01-01</b>	<b>43 157</b>	<b>1 679 946</b>	<b>-737 766</b>	<b>985 337</b>
Periodens resultat	-	-	-30 816	-30 816
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-30 816</b>	<b>-30 816</b>
<b>Transaktioner med ägare</b>				
Utställda teckningsoptioner	-	2 194	-	2 194
Nyemission	7 202	61 939	-	69 141
Kostnader hänförliga till nyemission	-	-4 650	-	-4 650
<b>Summa transaktioner med ägare</b>	<b>7 202</b>	<b>59 482</b>	<b>-</b>	<b>66 684</b>
<b>Utgående eget kapital 2024-12-31</b>	<b>50 359</b>	<b>1 739 428</b>	<b>-768 582</b>	<b>1 021 205</b>
<b>Ingående eget kapital 2023-01-01</b>	<b>9 970</b>	<b>1 415 825</b>	<b>-703 963</b>	<b>721 832</b>
Periodens resultat	-	-	-33 802	-33 802
<b>Periodens totalresultat</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-33 802</b>	<b>-33 802</b>
<b>Transaktioner med ägare</b>				
Utställda teckningsoptioner	-	-595	-	-595
Nyemission	33 187	288 605	-	321 792
Kostnader hänförliga till nyemission	-	-23 889	-	-23 889
<b>Summa transaktioner med ägare</b>	<b>33 187</b>	<b>264 121</b>	<b>-</b>	<b>297 308</b>
<b>Utgående eget kapital 2023-12-31</b>	<b>43 157</b>	<b>1 679 946</b>	<b>-737 766</b>	<b>985 337</b>



## Moderbolagets kassaflödesanalys

Belopp i TSEK	Not	2024 okt-dec	2023 okt-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
<b>Den löpande verksamheten</b>					
Resultat före skatt		-5 001	-7 091	-30 816	-33 802
Justeringar för poster som inte ingår i kassaflödet	9	431	-1 143	2 194	-595
Erhållen ränta		-175	-	-174	2 012
Erlagd ränta		24	530	-	-1 589
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändring av rörelsekapital</b>		<b>-4 721</b>	<b>-7 704</b>	<b>-28 796</b>	<b>-33 974</b>
Ökning/minskning av kundfordringar		-1 432	4 209	-5 197	1 076
Ökning/minskning av övriga kortfristiga fordringar		2 192	693	-505	681
Ökning/minskning av leverantörsskulder		1 466	-21 607	583	-809
Ökning/minskning av övriga kortfristiga skulder		3 213	10 272	12 417	-3 595
<b>Kassaflöde från den löpande verksamheten</b>		<b>717</b>	<b>-14 137</b>	<b>-21 499</b>	<b>-36 621</b>
<b>Investeringsverksamheten</b>					
Ökning/minskning av långsiktiga fordringar, koncerninterna		-2 254	-	-2 254	-
Investering i finansiella anläggningstillgångar		-5 205	-15 142	-41 125	-178 165
<b>Kassaflöde från investeringsverksamheten</b>		<b>-7 460</b>	<b>-15 142</b>	<b>-43 379</b>	<b>-178 165</b>
<b>Finansieringsverksamheten</b>					
Nyemissioner		-	-	69 141	321 793
Emissionskostnader		-	-10 178	-4 650	-23 889
Premier för återköpta teckningsoptioner		-	-	-	-
Återbetalning av lån		-	-	-	-50 000
Upptagande av lån		-	-	-	40 000
<b>Kassaflöde från finansieringsverksamheten</b>		<b>-</b>	<b>-10 178</b>	<b>64 490</b>	<b>287 904</b>
Likvida medel vid periodens början		106 782	140 413	100 427	27 840
Periodens kassaflöde		-6 743	-39 456	-387	73 118
Kursdifferens likvida medel		-	-529	-	-531
<b>Likvida medel vid periodens slut</b>		<b>100 039</b>	<b>100 427</b>	<b>100 039</b>	<b>100 427</b>

# Noter

## Not 1 – Allmän information

Mendus AB (publ) (nedan "Mendus"), 556629-1786 är ett svenskt publikt bolag med säte i Stockholm. Adressen till Bolagets huvudkontor är Västra Trädgårdsgatan 15, 111 53 Stockholm. Styrelsen har den 12 februari 2025 godkänt denna kvartalsrapport för publicering.

## Not 2 – Redovisningsprinciper

Koncernredovisningen för Mendus har upprättats i enlighet med tillämpliga delar av Årsredovisningslagen, RFR 1 Kompletterande redovisningsregler för koncerner samt International Financial Reporting Standards (IFRS®) och tolkningar från IFRS Interpretations Committee (IFRIC®) sådana de antagits av EU. Koncernredovisningen har upprättats enligt förvärvsmetoden.

Delårsrapporten har upprättats i enlighet med IAS 34 Delårsrapportering och årsredovisningslagen.

Moderbolagets delårsrapport har upprättats i enlighet med tillämpliga delar av Årsredovisningslagen och Rådet för finansiell rapporteringens rekommendation RFR 2.

Koncernens redovisningsprinciper är oförändrade och framgår av årsredovisningen för 2023 (not 2, sid 33-35). Detsamma gäller för moderbolaget (not 2, sidan 46).

I de fall moderbolaget tillämpar andra redovisningsprinciper än koncernens redovisningsprinciper, framgår dessa av årsredovisningen 2023 (not 2, sid 46).

## Not 3 – Viktiga uppskattningar och bedömningar för redovisningsändamål

Upprättandet av finansiella rapporter kräver att redovisningsuppskattningar används, som sällan kommer att motsvara det faktiska resultatet. Ledningen gör även bedömningar vid tillämpning av koncernens redovisningsprinciper. Dessa bedömningar är oförändrade och framgår av årsredovisningen för 2023 (not 5 sid 36).

## Not 4 – Utsikter, väsentliga risker och osäkerhetsfaktorer

Mendus är ett forsknings- och utvecklingsföretag. Bolaget har inte genererat några betydande intäkter historiskt och förväntas inte göra det på kort sikt. Bolagets produktkandidater är beroende av forskning och utveckling och kan försenas och/eller medföra högre kostnader. Bolaget är beroende av sin förmåga att ingå licensavtal och samar-

betsavtal samt av ett stort antal godkännande- och ersättningsystem och relaterade lagar, förordningar, beslut och praxis (som kan komma att ändras). Därutöver är Bolaget beroende av immateriella rättigheter. Den risk som bedöms vara av särskild betydelse för Mendus framtida utveckling är tillgången till tillräckliga finansiella resurser för att stödja Bolagets finansieringsbehov. Bolagets styrelse och ledning följer och utvärderar löpande koncernens finansiella ställning och tillgången på likvida medel. Det finns en risk att den tillgängliga likviditeten per den 31 december 2024 inte kommer att finansiera verksamheten efter ingången av 2026 och bolaget kommer att behöva få tillgång till ytterligare kapital för att kunna fortsätta att avancera utvecklingen av de olika programmen.

Det är styrelsens bedömning att bolaget har goda förutsättningar att säkra framtida finansiering, men vid tidpunkten för denna rapport publicering finns det fortfarande en viss osäkerhet kring bolagets förmåga att finansiera den fortsatta verksamheten.

Denna rapport innehåller framåtblickande uttalanden. Faktiska resultat kan skilja sig från vad som har angetts. Interna faktorer som framgångsrik hantering av forskningsprojekt och immateriella rättigheter kan påverka framtida resultat. Det finns också yttre förutsättningar, som det ekonomiska klimatet, politiska förändringar och konkurrerande forskningsprojekt som kan påverka Mendus resultat.

## Not 5 – Information om transaktioner med närstående parter

Moderbolaget Mendus AB är närstående till dotterbolaget Mendus B.V och Mendus Australia Pty. Under fjärde kvartalet uppgick inköp av varor och tjänster i Mendus AB till -3 670 (-2 201) TSEK och försäljningen uppgick till 1 146 (1 007) TSEK. För helåret uppgick köp i Mendus AB av varor och tjänster till -12 578 (-14 471) TSEK och försäljningen uppgick till 5 197 (5 217) TSEK. Inga ytterligare transaktioner har gjorts med närstående under året. Transaktioner med närstående sker på marknadsmässiga villkor.

## Not 6 – Finansiella instrument

Mendus finansiella tillgångar och skulder består av likvida medel, övriga kortfristiga fordringar, andra långfristiga fordringar, andra långfristiga värdepappersinnehav, övriga långfristiga skulder, övriga kortfristiga skulder och leverantörsskulder. Det verkliga värdet på alla finansiella instrument överensstämmer i allt väsentligt med deras redovisade värden.

## Not 7 - Väsentliga händelser efter balansdagen

Mendus meddelade en sammanfattning av den regulatoriska återkoppling som bolaget erhållit från FDA och EMA under fjärde kvartalet 2024. Myndigheternas feedback stöder förberedelserna för en registreringsgrundande studie med vididencel vid AML.

## Not 8 – Andelar i koncernföretag

Andelar i koncernbolag avser aktier i Mendus B.V och Mendus Australia Pty. Mendus B.V. förvärvades den 21 december 2020 och Mendus AB innehar 100% av kapitalet och rösterna. Antalet aktier uppgår till 60 000 000 aktier. Mendus Australia Pty bildades den 9 oktober 2023 och Mendus AB innehar 100% av kapitalet och rösterna. Antalet aktier uppgår till 100.

## Not 9 – Justeringar i kassaflöde

Koncernen	2024 okt-dec	2023 okt-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
<b>Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet består av nedanstående</b>				
Avskrivningar	1 626	3 681	6 499	10 873
Teckningsoptioner	431	-1 143	2 194	-595
Omräkningsdifferens	-1 611	-1 517	-196	-8 832
Upplupna räntekostnader	-	-	-	-
Övriga ej kassaflödespåverkande poster	-	606	-	1 249
<b>Totalt</b>	<b>446</b>	<b>1 627</b>	<b>8 497</b>	<b>2 695</b>

Moderbolaget	2024 okt-dec	2023 okt-dec	2024 jan-dec	2023 jan-dec
<b>Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet består av nedanstående</b>				
Avskrivningar	-	-	-	-
Teckningsoptioner	431	-1 143	2 194	-595
Omräkningsdifferens	-	-	-	-
Övriga ej likviditetspåverkande poster	-174	-	-174	-
<b>Totalt</b>	<b>257</b>	<b>-1 143</b>	<b>2 020</b>	<b>-595</b>

## Nyckeltal

Koncernen redovisar i denna rapport vissa finansiella nyckeltal, inklusive två nyckeltal som inte definieras enligt IFRS nämligen forsknings- och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, samt soliditet. Dessa nyckeltal ska inte betraktas enskilt eller som ett alternativ till prestationsnyckeltal som har framtagits i enlighet med IFRS.

Dessutom bör nyckeltalen, såsom koncernen har definierat dem, inte jämföras med andra nyckeltal med liknande namn som används av andra bolag. Detta beror på att det inte alltid definieras på samma sätt och andra bolag kan beräkna dem på ett annat sätt än Mendus.

## Koncernen

	2024	2023	2024	2023
	Okt - Dec	Okt - Dec	Jan - Dec	Jan - Dec
Aktiekapital vid periodens slut, SEK	50 360	43 157	50 360	43 157
Eget kapital vid periodens slut, KSEK	645 149	704 727	645 149	704 727
Resultat per aktie före och efter utspädning, SEK	-0,63	-0,95	-2,65	-4,39
Forsknings- och utvecklingskostnader, KSEK	-27 013	-37 013	-101 075	-92 653
Forsknings- och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	76%	80%	74%	71%

## Moderbolaget

	2024	2023	2024	2023
	Okt - Dec	Okt - Dec	Jan - Dec	Jan - Dec
Antal registrerade aktier vid periodens början *	50 359 578	43 157 419	43 157 419	9 970 030
Antal registrerade aktier vid periodens slut *	50 359 578	43 157 419	50 359 578	43 157 419
Aktiekapital vid periodens slut,	50 360	43 157	50 360	43 157
Eget kapital vid periodens slut, KSEK	1 021 205	985 337	1 021 205	985 337
Forsknings- och utvecklingskostnader, KSEK	-4 573	-3 412	-15 482	-15 208
Forsknings- och utvecklingskostnader/rörelsekostnader, %	45%	31%	39%	37%

\* Jämförelsetalen omräknade med hänsyn till omvänd splitt, 20:1

## Definitioner av alternativa nyckeltal

Alternativa nyckeltal	Definition	Motivering
Soliditet	Totalt eget kapital dividerat med totala tillgångar	Nyckeltalet anses användbart för läsare av de finansiella rapporterna som ett komplement till andra nyckeltal för att bedöma bolagets kapitalstruktur.
Forsknings- och utvecklingskostnader/ rörelsekostnader, %	De totala kostnaderna hänförliga till forskning och utveckling, dividerat med totala rörelsekostnader	Nyckeltalet hjälper läsare av de finansiella rapporterna att analysera bolagets ekonomiska trend och andelen av bolagets kostnader som är hänförliga till bolagets kärnverksamhet

## Koncernen

	2024 Okt - Dec	2023 Okt - Dec	2024 Jan - Dec	2023 Jan - Dec
Totalt eget kapital vid periodens utgång (KSEK)	645 149	704 727	645 149	704 727
Totala tillgångar vid periodens utgång (KSEK)	696 364	755 952	696 364	755 952
Soliditet vid periodens utgång %	93%	93%	93%	93%
Forsknings- och utvecklingskostnader	-27 013	-37 013	-101 075	-92 653
Administrationskostnader	-8 294	-9 491	-34 070	-37 051
Övriga rörelsekostnader	-111	1	-558	-559
Totala rörelsekostnader	-35 417	-46 504	-135 704	-130 263
Kostnader relaterade till FoU/ totala rörelsekostnader %	76%	80%	74%	71%

## Moderbolaget

	2024 Okt - Dec	2023 Okt - Dec	2024 Jan - Dec	2023 Jan - Dec
Totalt eget kapital vid periodens utgång (KSEK)	1 021 205	985 337	1 021 205	985 337
Totala tillgångar vid periodens utgång (KSEK)	1 040 928	992 061	1 040 928	992 061
Soliditet vid periodens utgång %	98%	99%	98%	99%
Forsknings- och utvecklingskostnader	-4 573	-3 412	-15 482	-15 208
Administrationskostnader	-5 386	-7 354	-24 288	-25 071
Övriga rörelsekostnader	-101	-215	-277	-559
Totala rörelsekostnader	-10 060	-10 980	-40 047	-40 838
Kostnader relaterade till FoU/ totala rörelsekostnader %	45%	31%	39%	37%



## Financial Calendar

» Publicering av årsredovisning 2024	15 april, 2025
» Årsstämma 2025	6 maj, 2025

## För ytterligare information kontakta

### Erik Manting, CEO, Mendus

Telefon: +46 (0)8 732 8400  
E-post: info@mendus.com

### Lotta Ferm, CFO, Mendus

Telefon: +46 (0)8 732 8400  
E-post: ir@mendus.com

Postadress: Västra Trädgårdsgatan 15  
111 53 Stockholm,  
Organisationsnr: 556629-1786

Informationen är sådan som Mendus AB (publ), skall offentliggöra enligt Lag om värdepappersmarknaden (SFS 2007:528). Denna rapport lämnades för offentliggörande den 13 februari 2025 kl 08:00 CET.

Om ej annat anges i denna rapport så avses koncernen. Siffror inom parentes anger utfall för motsvarande period föregående år.

Denna rapport har upprättats i ett svenskt original och har översatts till engelska. Vid skillnader mellan de två ska den svenska gälla.



[www.mendus.se](http://www.mendus.se)



Huvudkontor  
Västra Trädgårdsgatan 15  
111 53 Stockholm  
Sverige



R&D Offices  
Emmy Noetherweg 2K  
2333 BK Leiden  
Holland



Changing the course of cancer treatment

